DIALOG(R) File 351: DERWENT WPI (c) 1999 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

000603993

WPI Acc No: 68-36631Q/196800

Producing polyesters from dicarb acid anhydrides and

Patent Assignee: DEUTSCHE AKADEMIE DER WISSENSCHAFTEN (DEAK); SCHIMPFLE H

(SCHI-I)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Week Main IPC Patent No Kind Date Applicat No Kind Date 196800 B

DE 1900181 B

Priority Applications (No Type Date): DD 130017 A 19680205

Abstract (Basic): DE 1900181 B

Polyester made by copolymn. of dicarboxylic acid anhydrides and alkyleneoxides in the presence of acid polymn. catalysts anhydrides and catalysts being mutually dissolved in an inert org. solvent and the resulting soln. treated with the alkylene oxide at 30-160 deg.C then worked up in the usual way by removal of the solvent.

5 mols maleic anhydride, 10 mols. phthalic anhydride and 2% ZnCl2 (calcd. on wt. anhydride) were dissolved in 20% toluene (calcd. on wt. anhydride) in a flask provided with a stirrer, thermometer, dropping funnel, reflux-condenser etc., and heated to 110 deg.C. 19.5 mol. propyleneoxide was dripped in within 1 hr., and solvent evaporated.

Title Terms: PRODUCE; ACID

Derwent Class: A23

International Patent Class (Additional): C08G-000/00

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A05-D02A; A05-E01; A10-D

Polymer Fragment Codes (PF):

001 01- 038 104 105 106 143 146 155 157 163 165 174 200 239 261 262 277 278 279 282 336 344 352 355 689 693 720 721

	· \$2
	٠.
,	
•	
•	

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

PATENTAMT

@

Deutsche Kl.:

39 b5, 17/04

1900181 Offenlegungsschrift 1

Aktenzeichen:

P 19 00 181.1

Anmeldetag:

3. Januar 1969

Offenlegungstag: 2. Oktober 1969

Ausstellungspriorität:

3

2

Unionspriorität

3

Datum:

5. Februar 1968

Land:

Amt für Erf.- und Patentwesen-Ost-Berlin, Ost-Berlin

Aktenzeichen:

WP 130017

6

③

Bezeichnung:

Verfahren zur Herstellung von Polyestern

Zusatz zu:

Ausscheidung aus:

❷

Anmelder:

Deutsche Akademie der Wissenschaften Berlin, Berlin

Vertreter:

@

Als Erfinder benannt:

Schimpfle, Dr. Dipl.-Chem. Hans-Ulrich; Gesierich, Dr. Dipl.-Chem.

Adolf; Weiler, Dipl.-Chem. Max; Berlin; Bischof, Dr. Dipl.-Chem.

Claus, Schkopau

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960):

9.69 909 840/1682

4/110

Berlin. den 30. 1. 1968

Verfahren zur Herstellung von Polyestern

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisation von Bicarbonsäureanhydriden mit Alkylenoxyden.

Die klassischen Herstellungsverfahren für Polyester beruhen auf der Kondensation von Dioarbonsäuren oder deren Anhydriden mit zwei- oder mehrwertigen Alkoholen.
Nachteile dieser Verfahren sind die velativ teuren Ausgangsstoffe und die langen Reaktionsseiten sowie die hohen
Reaktionstemperaturen. Auch besitsen die Verfahrensprodukte relativ hohe Säurezahlen.

Es ist bekannt, Polyester durch Copolymerisation von Dicarbonsäureanhydriden mit Alkylenoxyden hersustellen, wobei man als Polymerisationskatalysatoren einmal aminische Verbindungen, vorsugsweise tertiäre Amine, und sum anderen saure Katalysatoren, beispielsweise EnCl₂, BF₃, SnCl₄ usv., einsetst.

Die Arbeitsweise sit aminischen Katalysatoren hat den Nachteil langer Reaktionszeiten, die Verfahrensprodukte sind meist dunkel gefärbt; besonders ergeben sich Schwierigkeiten beim Einsatz von Maleinsäureanhydrid durch vorzeitige Gelierung des Reaktionsprodukts infolge der hohen Reaktivität der Doppelbindung.

Die bisher bekannten Arbeitsweisen mit sauren Katalysatoren, bei welchen Gemische von Dioarbonsäureanhydriden, Alkylene oxyden und dem Katalysator mehrere Stunden bei erhöhter Temperatur behandelt werden, ergeben keine stöchiometrische Copolymerisation, sondern vorzugsweise ein Verhältnis von Dicarbonsäureanhydrid zu Alkylenoxyd wie 1:3. weshalb die Verfahrensprodukte ungeeignet für die Herstellung von ungesättigten Folyestergrundharzen sind. Auch betragen die Ausbeuten nur maximal 88 % bei relativ langen Reaktionszeiten. Die Copolymerisationsverfahren haben sich deshalb zur industriellen Herstellung von Polyestern noch nicht durchsetzen können.

Zweek der Erfindung ist deshalb eine wirtechaftliche Herstellung von Polyestern, die sich auch im kontinuierlichen Verfehren durchführen 188t.

Der Erfindung liegt die Aufgebe zugrunde, ein Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisation von Die arbensäure suhydriden mit Alkylenoxyden unter Verwandung saurer Polymerisationskatalysatoren zu entwickeln.

Erfindungsgemäß wird die Aufgabe dadurch geläst, daß man Dicarbonsäureanhydride gemeinsam mit dem sauren Polymerisationskatalysator in einem inerten Lösungsmittel läst, die erhaltene Lösung bei Temperaturen zwischen 30 und 160°C mit Alkylenoxyden behandelt und die Reaktionsläung in üblicher Weise durch Entfernen des Lösungsmittels aufarbeitet.

Bei dieses rfahren, das sich, beispielsweise durch Reaktion in degenstromprinzip, auch kontinuierlich durchführen 186t, sind nur relativ kurze Reaktionszeiten erforder

909840/1682

largewichte und bei geringem Alkylenoxydüberschuß niedrige Säurezehlen aufweisen. Überraschend ist, daß bei höherer Temperatur das Copolymerisationsverhältnis Dicarbonsäurezehydrid zu Alkylenoxyd 1:1 bis 1,5 erhalten wird, wodurch geeignete Produkte für die Herstellung ungesättigeter Polyester erhalten werden.

Für das erfindungsgemäße Verfahren kommen alle für die Herstellung von Polyestern üblichen Dicarbonsäureanhydride in Betracht, beispielsweise Maleinsäureanhydrid, Phthalsäureanhydrid, Tetrahydrophthalsäureanhydrid, HET-anhydrid usw. Als Alkylenoxyde eind vorzugsweise Äthylenoxyd, Propylenoxyd und Epichlorhydrin, als organische Lösungsmittel beispielsweise Toluol und Xylol einsatzbar.

Alseaure Polymerisationskatalysatoren sind alle üblichen Verbindungen, wie ZnCl₂, SnCl₄, BF₃, LiBr, SbCl₅, FeCl₃ usw., geeignet.

Nachfolgende Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1

5 Mol Maleinsgureanhydrid, 10 Mol Phthalsgureanhydrid und 2 % ZnCl₂ (bezogen auf das Gewicht der Anhydride) werden in 20 % Tolubl (bezogen auf das Gewicht der Anhydride) ge- 18st und in einem mit Rührer, Thermometer, Rückflußkühler, Tropftrichter und Stickstoffeinleitungsrohr versehenen Kolben auf 110°C erwärmt. Dann werden innerhalb von einer Stunde 19,5 Mol Propylenoxyd zugetropft, wobei keine weitere Heizung erforderlich ist Anschließend wird das Tolublim

909840/1682

BAD ORIGINAL

Vakuum abgezogen und man erhält ein schwach hellgelbes, zwischen 60 und 70°C schmolzendes Harz, dem man als Stabilisator 0,01 % Hydrochinon zusetzt. Die Säurezahl des Harzes ist zwischen 12 und 18.

Beispiel 2

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Mol Meleinsäureanhydrid, 10 Mol Tetrahydrophthalsäureanhydrid und 1 % ZnCl₂ in 20 % Toluol 18 Mol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungsbereich des resultierenden Harzes liegt zwischen 70 und 80°C. Die Säurezahl ist 10 bis 15.

Beispiel 3

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Mol Maleinsäureanhydrid, 5 Mol Phthalsäureanhydrid und 1,5 % ZnCl₂ in 20 % Xylol 15 Mol Propylenoxyd eine getropft. Der Erweichungsbereich des resultierenden Harzes liegt zwischen 50 und 60°C. Die Säurezahl ist 15 bis 25.

Beispiel 4

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 5 Mol Maleinsäureanhydrid, 5 Nol Tetrahydrophthalsäureanhydrid und 1,5 % ZnCl₂ in 20 % Toluol 12 Mol Propylenoxyd sugetropft. Der Erweichungsbereich des resultiemrenden Harzes liegt um 70°C, die Säuresahl um 15.

...5...

Beispiel 5

In gleicher Weise wie im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 1 Mol PhthalsMureanhydrid, 1 Mol Maleinsäureanhydrid und 1 % AlCl₃ in 20 % Toluol 3 Hol Propplenczyd eingetropft. Der Erweichungsbereich des remultierenden Harzes liegt um 70°C, die Säurezahl swischen 14 und 18.

Beispiel 6

In gleicher Weise wie im Beispiel i beschrieben werden in eine Lösung von i Mol Tetrahydrophthalsäureanhydrid, i Mol MeleinsMureanhydrid und i \$ SbCl₅ in 20 % Toluol 3 Mol Propylenoxyd eingetropft. Der Erweichungspunkt des remultierenden Harses liegt zwischen 60 und 70°C, die Säurezahl beträgt etwa 20.

Beispiel 7

In gleicher Weise de im Beispiel 1 beschrieben werden in eine Lösung von 1 Mol Phthalsäureanhydrid, 2 Mol Maleinsäuremhydrid und 2 % SnCl₄ in 20 % Toluck 3 Mol Propylenoxyd eingetropft. Die Reaktionstemperatur beträgt 90°C.

Das resultierende Harz besitzt einen Erweichungsbereich um 60°C, die Säurezahl liegt zwischen 15 und 20.

Beispiel 8

Die Apparatur ist von gleicher Art wie die im Beispiel 1 beschriebene, aber der Tropftrichter ist durch ein Gaseinleitungsrohr ersetzt. In eine Lösung von 1 Mol Phthalsäureanhydrid; 1 Mol Maleinsäureanhydrid und 2 % eines FeCl3-Pro-

pylenoxyd-Komplexes in 20 % Toluol werden bei einer Temperatur swischen 60 und 90°C 2,1 Hol Äthylenexyd eingeleitet.

Das resultierende Harz besitzt einen Erweichungsbereich um 60°C, die Säureschl ist etwa 5.

Beispiel 9

Wie im Beispiel † beschrieben, werden in eine Lösung von 0,65 Mol Maleinsäureanhydrid, 0,35 Mol Phthalsäureanhydrid und 2 % eines FeCl₃-Propylenoxyd-Komplexes in 10 % Tolucl 1,5 Bpichlerhydrin eingetropft.

Das resultierende Harz besitzt einen Erweichungsbereich um $60^{\circ}\mathrm{C}$, die Sauresahl ist 18 bis 21.

Patentanspruch:

Verfahren zur Herstellung von Polyestern durch Copolymerisation von Dieerbonsäureanhydriden mit Alkylenoxyden
in Gegenwart saurer Polymerisationskatalysatoren, dadurch
gekennzeichnet, daß man Dicarbonsäureanhydride gemeinsam
mit dem sauren Polymerisationskatalysator in einem inerten
organischen Lösungsmittel löst, die erhaltene Lösung bei
Temperaturen swischen 30 und 150°C mit Alkylenoxyden behandelt und die Reaktionslösung in Welicher Weise durch
Entfernen des Lösungsmittels aufarbeitet.

BAD ORIGINAL